⑩日本国特許庁(JP)

@ 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 153226

@Int_Cl_4

المست وسرا

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和62年(1987)7月8日

A 61 K C 07 K 45/02 3/12

7252-4C

15/26

47/00

3 3 8

8318-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全2頁)

60発明の名称

// A 61 K

インターフエロンB 組成物

昭60-292839 ②特 願

願 昭60(1985)12月27日 23出

73発 明 者 谷 誠

鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内

明 者 雄 ⑫発 原 東レ株式会社 ⑪出 願 人

鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内

東京都中央区日本橋室町2丁目2番地

武彦 弁理士 斉藤 20代 理 人

外1名

明

1[発明の名称]

インターフェロンβ組成物

- 2. [特許請求の範囲]
- (1) 1%水溶液として25℃、60rpmの条件下に B型回転粘度計により測定したときの粘度が3 0~200epsであるカルボキシメチルセルロー ス、ヒト血清アルブミンおよびインターフェロ ンβを含んで成るインターフェロンβ組成物。
- 3. [発明の詳細な説明]

(産業上の利用分野)

本発明は輸送や長期間の保存に耐える安定性の 改良されたインターフェロンβ(以下ΙΓΝ-βと 略す)組成物に関する。

(従来の技術)

ウィルス増殖を抑制する作用をもつしFN-βは、 細胞培養法や遺伝子組換え法によって大量に製造 する方法が開発され、前者についてはすでに医薬 品として市販されている。医薬品としての要請か 5 L F N-βは高度に特製されるが、特製が進むに

従って安定性が低下するという問題が存在する。 IFN-βの安定性の向上に関しては、ポリオール の使用 (特開昭 5 8 - 9 2 6 1 9 号など) 、ヒト 血清アルブミンの使用(国際公開WO83/01 198)、有機酸級衡剤の使用 (特開昭 58~9 2621)などの方法がすでに提案され一定の安 定化効果が達成されている。

(発明が解決しようとする問題点)

上紀従来技術により 1 F N-βの安定化を図るて とができるが、輸送時や長期間の保存に際し懸念 のないようにするためにはより真皮に安定化する てとが頷まれる。

従って本苑明は高度に安定化されたΙFN-β組 成物を提供することを目的とする。

(問題点を解決するための手段)

本発明は、1%水溶液として⁵25℃、60rpmの 条件下にB型回転粘度計により測定したときの粘 貯が30~200cpsであるカルボキシメチルセル ロース、ヒト血清アルブミンおよびインターフェ ロンβを含んで成るインターフェロンβ組成物で

特開昭62-153226(2)

あろ。

حدد المطمع

本発明に用いられるカルボキシメチルセルロース (以下CMCと略す) は上記のような特定の粘度範囲のものであり、この範囲をはずれると安定性の高いものは得られない。その配合量は適宜選択することができるが、通常は『PN-月組成物 100g当たり0.5~5gの範囲とするのが好ましい。

ヒト血消アルプミン (以下HSAと略す) は [FN-β1×10⁶ [U当たり通常 0.5 mg ~ 200 mg の範囲で配合する。

IFN-βは細胞培養法によって得られるものおよび遺伝子組換え法によって得られるものの両者を包含する。IFN-β組成物中のIFN-βの量は目的に応じて決定されるが、通常はIFN-β組成物1g当たり1×10⁴ IU以上とするのが好ましい。

本発明の組成物にさらにクェン酸級崎波のような有機酸緩衝液(pH4~6) ヤグリセリンを派加すると安定性がより向上する。その場合の配合

加してゲル状態剤を割製した。このゲル状態剤に 前記で調製した I F N - β 存被 I g を加えよく組合 して I F N - β 組成物を調製した。

対照として(比較例 5)、グリセリン 5 g、H S A 5 0 吨、0.1 モル/ ℓ クェン酸級衡液 3.95 g および I F $N-\beta$ 溶液 1.00 g を混合した I F $N-\beta$ 組成物を調製した。

以上のように調製した I F N - β 組成物の各サンプルを 3 0 ℃で放置し、7 日および 1 1 日後にサンプリングを行い力価を測定し、初期力価(1 × 1 0° I U / g)を 1 0 0 %として I F N - β の力 価残存率を算出した。結果を表ー 1 に示す。 この結果から木発明の特定範囲の粘度の C M C を用いた場合に I F N - β の安定化効果が顕著に現われる C とが明らかである。

低は遊常 I F N - β 組成物 1.8 当たり有機関緩衝液 につていは 0.017~ 0.0895ミリモル、グリセリンに ついては 0.3~ 0.8g である。

次に実施例により本発明をさらに説明する。なお、実施例中のインターフェロン力価の調定 セシンドビスウイルスあるいは VSVウイルス およびヒト羊原由来の休化細胞(FL細胞)を用い細胞変性効果(CPE) 法により行い、 随際標準 品で較正した東レハウスリファレンスを用い国際単位(IU)に換算した。

実施例および比較例

和設培製法によって製造されたヒト 2 倍体線維 等和設由来の 1 F N - β ["フェロン" (東レ株式会社製)] 凍結乾燥品 3 × 1 0 ° [Uを 0.1モル/ ℓ クェン酸緩衝液 (p H 5.0) 3 m ℓ で溶解し、 1 × 1 0 ° [U / m ℓ の設度の 1 F N - β 溶液を割製した。一方、表ー 1 に示す種々の粘度の C M C (ダイセル工業株式会社製) 0.2gをグリセリン 5gに軽濁させ、 3.75gの 0.1モル/ ℓ クェン酸緩緩液 (p H 5) を加え、さらに 5 0gの H S A を減

表-1 IFN-β組成物の安定性

	CMC		1 FN-β力品	1 FN-月力配表存率 (%)	
	品番	· 技度*	· 7日後	11日後	
出级到1	1205	~5	4 0	4 2	
比較例 2	1105	~10	3 3	4 0	
实施例 1	1240	30~40	1 2 0	1 0 9	
实验例 2	1250	40~70	105	9 8	
実施例3	1140	100~200	9 0	9 3	
H-100 3	2200	1500~2500	8 7	7 6	
比较例4	2100	2000~4000	5 7	4 3	
比較例 5			7 3	8 1	

* B型回転相壁Hにより1%水溶液を25℃、60rpmの条件下で測定 した。

特許出願人 東 レ 株 式 会 社 代 理 人 弁理士 斉 藤 武 彦 岡 弁理士 川 瀬 阜 始